000754012

WPI Acc No: 1970-91374R/197049

Benzimidazole derivs having ons depressant - and stimulant, sedative,

anti-inflammatory

Patent Assignee: YOSHITOMI PHARM IND KK (YOSH )
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 70039541 B 197049 B

Priority Applications (No Type Date): JP 6757465 A 19670907

Abstract (Basic): JP 70039541 B

Benzimidazole derivs, having CNS depressant and stimulant, sedative, anti-inflammatory and vasodilatory activity. Title derivs, of formula (I): (where A is alkylene; R1 and R2 are the same or different lower alkyls, lower alkenyls or aryls; R3 is H, halogen, lower alkoxy; R4 and R5 are same or different halogens, lower alkoxys, lower alkenyloxys or OH, or combined together, methylenedioxy) are prepd. by reacting a cpd. of formula (II): and a cpd. of formula (III): (where X is H, OH, halogen, alkoxycarbonyloxy or aralkyloxycarbonyloxy, and R1-5 are as defined above).

Derwent Class: B02

(8)

日本国特許庁

①特許出顧公告 昭45-39541

沙特許公報

→公告 昭和 45年(1970)12月 12日

発明の数 1

(金4頁)

1

# 砂ベンメイミダゾール誘導体の製法

20時 頗 昭42-57465

29出 額 昭42(1967)9月7日

%発 明 者 長谷川元

武蔵野市中町2の25の6

闰 九山裕

東京都杉並区和田2の35の7

切出 願 人 吉富製業株式会社

大阪市東区平野3の35

代表 者 不破發

代 理 人 弁理士 高宮城勝

## 発明の詳細な説明 本発明は一般式

$$R^3 \longrightarrow NH - A - N < \frac{R^4}{R^2}$$

で表わされる化合物と一般式

で表わされる化合物とを縮合・閉環反応させることを特徴とする一般式

$$\begin{array}{c} A-N <_{R^2}^{R^1} \\ \\ N \end{array}$$

2

で表わされるペンメイミダブール誘導体の製法に 関する。

上記各式中、Aは低級アルキレン茲(たとえば エチレン、プロピレン、トリメチレン、2~メチ 15 ルトリメチレン、テトラメチレンなど)を、R\*・ R<sup>2</sup> は同一または異なつて低級アルキル基(たと 支ばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、 プチルなど)、低級アルケニル基(たとえばプロ ベニル、プテニルなど)、アリール糖(たとえば 10 似級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲンな とを置換分として有していてもよいフエニル)を、 R8 は水栗、ハロゲン(フン葉、塩素、臭素、ヨ ウ素)、低級アルコキシ薪(たとえばメトキシ、 エトキン、プロポキン、イノプロボキンなど)を、 15 R<sup>4</sup>, R<sup>6</sup>は同一または異なつて水酸基、ハロダン、 低級アルコキン基、低級アルケニルオキン基(た とえばプロペニルカキン蒸など)または R⁴, R⁵ - が互いに連結してメチレンジオキシを示す。 Xは 水業、水酸蒸、ハロゲン、アルコキンカルポニル 20 オキンまたはアラルキルオキンカルポニルオキシ (たとえばエトキンカルポニルオギン、第3級プ トキシカルポニルオキシ、ベンシルオキシカルポ

本発明の縮合・開環反応は一般式(Dおよび(Dの 25 化合物を、たとえば水、アルコール類、芳香族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類などの溶媒中で、あるいは溶媒の不存在下に、必要により脱酸剤、縮合剤、縮合助剤の存在下にまたは酸化的条件下に、また必要により加熱することにより行われる。 20 とりわけ好ましい本発明の実施態様としては、 ①Xが水素の場合には、一般式(D)の化合物またはその酸性更硫酸ナトリウム付加体とを、溶媒中で直接、または酢酸第二銅、四酢酸鉛、空気ーパラジウム・炭素などを加えて酸 35 化的条件をつくり、反応させ、反応促進のため溶 との添点に加熱する実施法、②Xが水素以外の場合には一般式(D)および(D)の化合物を、溶媒中でピリンン、トリエチルアミン、ジエチルアニリン、

ニルオキシなど)を示す。

**(III)** 

 $(\mathbf{I})$ 

クロル炭酸アルキル、シシクロヘキシルカルポジ イミドなどの脱酸剤、縮合剤および縮合助剤の存 在下に反応させ、中間体

または

〔式中各記号は前記と同意義〕

を生成させ、ついで所望により溶媒を留去後に加 熱して脱水閉環する実施法などがある。

かくして得られる一般式回の化合物は塩酸、臭 化水素酸、硫酸、硝酸、蜂酸などの無機酸または 酢酸、シユウ酸、クエン酸、酒石酸、マレイン酸、25 縮し、残蚕をエタノールに密かし、後塩酸11㎖ フマール酸、サリチル酸、安息香酸、ナフトエ酸 などの有機酸塩と付加塩を形成させることができ る。

本発明の目的化合物は中枢抑制作用、興奮作用、 鎮痛作用、抗炎症作用、血管拡張作用などの薬理 30 トキシベンズイミダゾール 9.3 分が得られる。 作用を示し、医薬として有用である。

### 実施例 1

ピペロナールの酸性亜硫酸ナトリウム付加物 アミノ〕アニリン115g、イソブロパノール 35 溶液を2時間還流させ、ついで酢酸第2銅25g 150 mlの溶液を2時間還流させる。冷却後、不 溶物を濾去し、濾液に濃塩酸12㎡を加えて放置 すると、粗塩酸塩は結晶化する。これをイソプロ パノールから再結晶すると、融点235~237 での1−(3−ジメチルアミノブロピル)−2− 40 えて容かし、不容物をエーテルで抽出して除く。 (3・4-メチレンジオキシフエニル)ペンズイ ミダゾール・2塩酸塩・2-水和物15.5gが得 られる。

#### 実施例 2

2・3ージメトキシベンズアルデヒド 6.3 4 とイ ソプロパノール30吨の溶液をかきまぜながら一 挙に加え、1時間還流させると、ペースト状にな る。この酸性亜硫酸ナトリウム付加物に、2-5 ((3ージメチルアミノ)プロピルアミノ)~4 ークロロアニリン8 8とイソプロパノール70配 の榕液を加え、3時間遺流させる。以下実施例1 と同様に処理すると、融点124~126℃の1 -(3~ジメチルアミノプロピル)~2~(2・ 10 3 ージメトキシフエニル) ー 6 ークロロペンズイ ミダゾール・2 塩酸塩・2 m 水和物 8.7 g が得ら れる。

#### 実施例 3

ピペロナール 7.5 年、 2~~ [ ( 3ージメチルア 15 ミノブロピル)アミノ ) - 4 - メトキシアニリン 128、10%パラジウム・炭素10g、ペンゼ ン150㎡の溶液に空気導入管より空気を吹き込 みながら4時間澄流させる。室温に冷却後、触媒 を除去し、ペンセンを留去する。残留物に 2 規定 20 塩酸 200 πεを加え、不溶物をエーテルで抽出す る。水層に脱色炭を加え、煮沸したのち、濾過す る。濾液を冷却後、無水炭酸カリウムを加えて中 和し、希水酸化ナトリウム 水溶 液を 加え、ク ロロホルムで抽出する。抽出層を水洗、乾燥、濃 を加えて放置すると結晶が析出する。これをエタ ノールから再結晶すると、触点230~232℃ の1-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(3・4ーメチレンジオキシフエニル)-6ーメ 実施例 4

3--メトキシー4ーエトキシベンズアルデヒド 11.5 ま、2ー{(3ージメチルアミノブロピル)] アミノリアニリン97g、エタノール300元の と水250㎡の溶液を加え、さらに1時間還流さ せる。冷却後、反応液に硫化水素ガスを導入し飽 和させる。硫化銅を減去し、滤液に脱色炭を加え て濾過し、濾液を凝縮する。残留物に希塩酸を加 水層に脱色炭を加えて煮沸後、濾過し、濾液を濃 縮する。残留物をイソプロパノールから再結晶す ると、融点167~169℃の1-(3-ジメチ ルブミノプロピル) -2-(3-メトキシー4-、 酸性亜硫酸ナトリウム49と水8mlの溶液に、 45 エトキシフエニル)ペンズイミダゾール・2塩酸

塩・2 水和物 1 9.2 8 が得られる。 実施例 5

5

2-((3-ジメチルアミノブロピル)アミノ) アニリン10g とクロロホルム150gの溶液に、 3・4-ジクロロベンソイルクロライド12.5 % 5 とクロロホルム50毗密液を0℃以下で摘下し、 一夜放置する。クロロホルム層を希水酸化ナトリ ウム水浴物、ついで水で洗い、乾燥袋クロロホル ムを留去する。残留物を油谷中140~160℃ で4時間ついで200℃で1時間呆持する。冷却 10 ゾール・2塩酸塩・2水和物 後、インプロパノール150mlを加えて溶かし、 **農塩酸11㎡を加えると塩酸塩となる。イノプロ** パノールから 再結晶すると、融点 1 5 5 ~1 5 7 ℃の1-(3-ジメチルアミノブロピル)-2-(3・4-2クロロフエニル)ペンズイミダゾー 15 融点:129~131℃ ル・2 塩酸塩・1 元水和物 4 8 g が得られる。 実施例 6

ビベロニル酸17g、トリエチルアミン13g、 クロロホルム80g&の溶液に、クロロ炭酸エチル 13 8とクロロホルム5 0 配の溶液を 0 モ以下で 20 滴下する。室温で5時間放置後、2−〔(2−ジ エチルアミノエチル) アミノ] アニリン228と クロロホルム70mlの溶液を5℃以下で滴下し、 一夜放置する。クロロホルム層を水洗、乾燥後、 クロロホルムを留去し、残留物を I 6 0℃で 4 時 25 (2ーヒドロキシー 3 −メトキシフエニル)ペン 間保ち、ついで成圧蒸留すると、排点200~ ~2.0.3℃/O.1 7½aHg の bー(セージエチルア 。 ミノエチル)-2-( 3・4~メ チレンジオギシ フエニル)ペンズイミダゾール1389が得られ 5.

#### 実施例 7

3・4ージメトキシ安息香酸208、ジンクロ ヘキシルカルボジイミド228、ピリジン100 mlの溶液に、2-((3-ジメチルアミノブロビ ル) アミノ] アニリン20gとピリジン100㎖ 35 融点:142~145℃ の溶液を冷却下に加え、室温で一度放置する。さ らに 8 時間遺流後、ピリジンを留去し、残査に 1 規定塩酸300mℓを加え、不溶のシシクロヘキシ ル尿素を濾去する。濾液をアルカリ性とし、クロ ロホルムで抽出し、水洗、乾燥、濃縮後、残留物 40 をイソプロパノールに溶かし、濃塩酸20㎖を加 えて塩酸塩とする。イソプロパノールから再結晶 すると、触点 1′50~152七の1-(3ージメ チルアミンプロビル)ー2~(3・4ージメトキ シフエニル)ベンダイミダゾール・2塩酸塩・

2~水和物 1 9.9 が得られる。

本発明方法によると、さらにたとえば次の化合 物が得られる。

1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー 2ー (2・4ーンヒドロキシフエニル) ベンズイミダ ゾール・2塩酸塩・2水和物

融点:194~196℃

1-(3-シメチルアミノプロピル)ー2~ ( 3 ・ 4 ーンヒドロキンフエニル ) ベンズイミダ

融点:212~215℃

1~(3-シメチルデミノブロピル)ー2ー (3一ヒドロキシー4ーメトキシフエニル)ペン ズイミダゾール・2塩酸塩・3<sup>8</sup>→水和物

1-(3-ジメチルブミノプロピル)-2-( 2ーヒドロキシ~4ーメトキシフエニル ) ベン ズイミダゾール・2塩酸塩・3水和物

融点:104~106℃

1-(3-シメチルアミノブロピル)-2-(3-メトキシー4-ヒドロキシフエニル)ペン メイミダゾール・2 吉水和物

融点:253~255℃

1-(3-シメチルアミノブロビル)-2-ズイミダゾール・2塩酸塩・1 - 水和物

.触点:2.20~222℃

1~(3~シメチルアミノプロピル)-2-( 2 ・ 3 ージメトキシフエニル ) ペンズイミダゾ 30 ール・2 塩酸塩・3 1水和物

融点:62~66℃

1 - (3-ジメチルアミノプロピル) - 2 -(3-メトキシー4ーアリルオキシフエニル)べ ンズイミダゾール・2塩酸塩・2寸水和物

1-(3-ジメチルアミノブロピル)-2-(3-メトキシー4ーイソプロポキシフエニル) ベンダイミダソール・2塩酸塩・2~水和物

融点:113.5~115.5℃

1-(3-ジメチルアミノブロピル)-2-( 3・4 -メチレンジオキシフエニル ) - 6 - ク ロロベンズイミダゾール・2塩酸塩・2~水和物 融点:220~222℃

1~(3ージメチルアミノプロピル)-2-45 (2・4ージヒドロキシフエニル)ー6ークロロ

ペンズイミダゾール・2塩酸塩・3水和物

融点:187~189℃

1-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(3・4ージヒドロキシフエニル)ー6ークロロ ベンズイミダゾール・2塩酸塩・3~水和物

融点:223~225℃

1~(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(3-ヒドロキシー4-メトキシフエニル)-6

ークロロベンズイミダンール・2 塩酸塩・2 in 水和物

融点:149~150℃

1-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(2-ヒドロキシー4-メトキシフエニル)-6 ークロロペンダイミダゾール·2 塩酸塩·2 水和物

**触点:247~250℃** 

1 - ( 3 - ジメチルアミノブロビル ) - 2 -(3-メトキシー4-ヒドロキシフエニル)-6

ークロロペンズイミダゾール・2 塩酸塩·2 k水和物

融点:230~232℃

1-(3-ジメチルアミノー2-メチルプロピ ル ) - 2 - ( 3 ・ 4 ~ メ チレンジオキシフェニル)20 - または異なつて低級アルキル基、低級アルケニ ベンダイミダゾール

**沸点:193~201℃/01™Hg** 

1-(3-ジェチルアミノー2-メチルプロピ ル)ー2~(3-メトキシー4-アリルオキシフ エニル ) ベンズイミダゾール

沸点:203~215℃/0,13 mmHg

.,,,,,ー(4ージプロピルアミノプチル)ー2ー (3--メトキシー4-エトヤシフエニル)ペンズ イミダゾール

沸点:188~196℃/0.08mmHg

1-(2-ジェチルアミノ~1~メチルエチル) -2-(3・4-メチレンジオキシフエニル)ベ ンメイミダゾール

沸点:188~198℃/0.135 Hg

(3・4ージメトキシフエニル)ベンズイミダン

沸点:197~201℃/0.17mmHg

1-(3-ジアリルアミノプロピル)-2-(3・4-メチレンジオキシフエニル)ベンズイ 40 ミダンール

沸点 . 205~215℃ / 0.13 mm Hg

1-(3-ジフエニルザミノプロピル)-2~ (3,4-メチレンジオキシフエニル)ペンズイ ミダゾール

**沸点:75~78℃** 

1-(3-ジーゥートリルアミノプロピル)~ 2-(3・4-シメトキシフエニル)ベンズイミ ダゾール

1-(3~ジー〇ークロロフエニルアミノブロ ピル)ー2ー(3ーメトキシー4ーエトキシフエ ニル)ペンズイミダゾール

融点:75~79セ

10 特許請求の範囲

1 一般式

$$NH - A - N < \frac{R^1}{R^2}$$

$$NH_2$$

〔式中、Aは低級アルキレン基を、R1,R2は同 ル基、アリール基を、Rb は水素、ハロゲン、低 級アルコキシ基を示す。〕で表わされる化合物と 一般式

30  ${\rm [式中、R^4,R^5}$ は同一または異なって水酸基、 ハロゲン、低級アルコキシ基、低級アルケニルオ キシ基または R\*, R5 が互いに連結してメチレン ジオキシを示す。Xは水窯、水酸基、ハロダン、 アルコキシカルボニルオキシまたは アラルキルオ 1-(3-ジメチルアミノプロビル)-2- 35 キシカルボニルオキシを示す。〕で表わされる化 合物とを反応させることを特徴とする一般式

$$\begin{array}{c} A \sim N < \overset{R^1}{R^3} \\ \\ \\ R^3 \end{array}$$

(式中各記号は前記と同意義を示す。)で表わさ 45 れるペンズイミダゾール誘導体の製法。